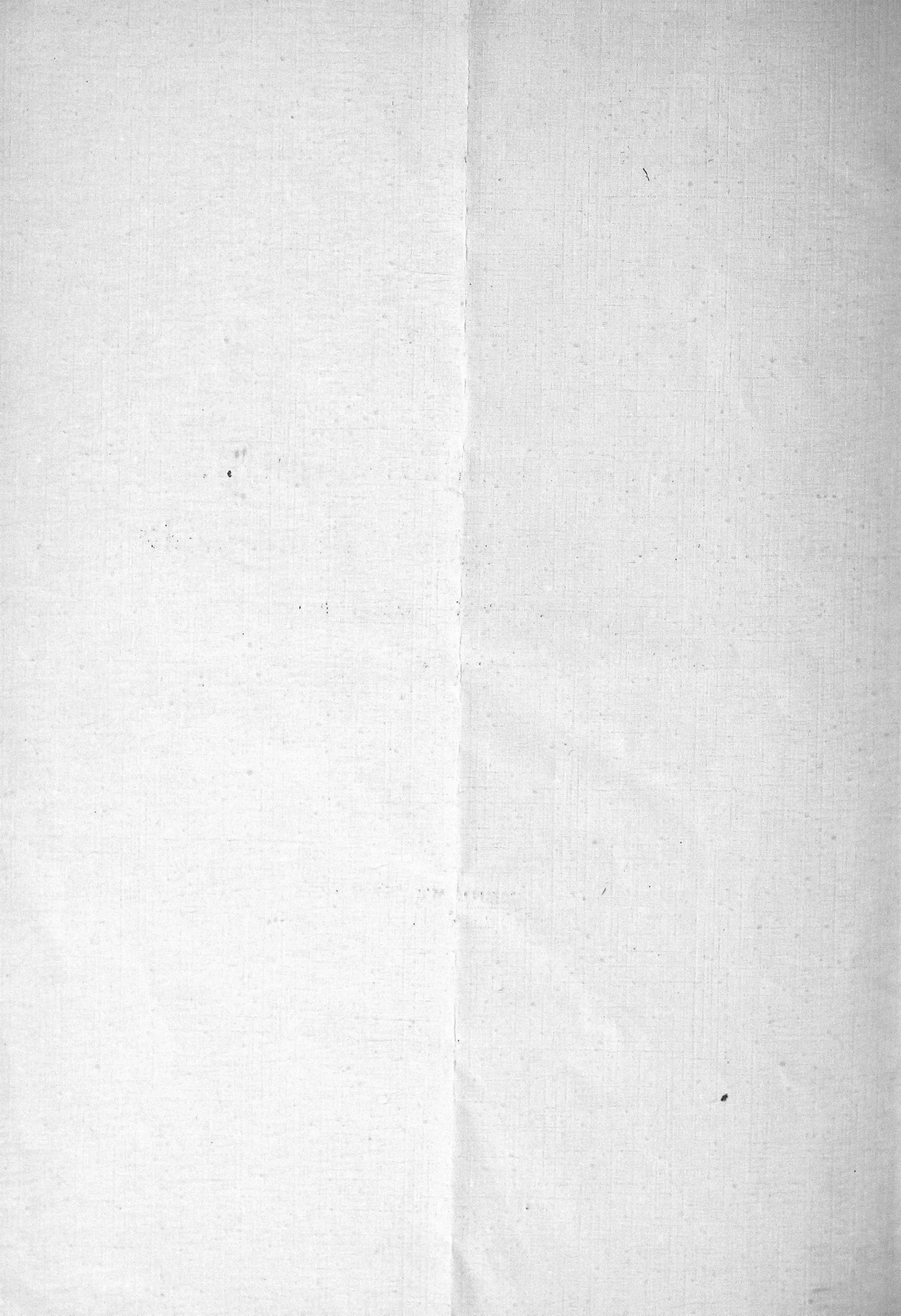
ISTITUTO D'IGIENE DELLA R. UNIVERSITÀ DI GENOVAPER ON GGIO diretto dal Prof. PIETRO CANALIS

La reazione delle precipitine come mezzo di diagnosi della peste

per il Dr. LUIGI PIRAS, assistente

Estratto da "L'IGIENE MODERNA,,
ANNO V - N. 8

NOVI LIGURE
TIPOGRAFIA COOPERATIVA
1913



ISTITUTO D'IGIENE DELLA R. UNIVERSITÀ DI GENOVA diretto dal Prof. PIETRO CANALIS

La reazione delle precipitine come mezzo di diagnosi della peste

per il Dr. LUIGI PIRAS, assistente

Estratto da "L'IGIENE MODERNA,,
ANNO V - N. 8

NOVI LIGURE
TIPOGRAFIA COOPERATIYA
1913

1.

9

ISTITUTO D'IGIENE DELLA R. UNIVERSITÀ DI GENOVA

diretto dal Prof. PIETRO CANALIS

La reazione delle precipitine come mezzo di diagnosi della peste

per il Dr. LUIGI PIRAS, assistente

Allo stato attuale delle nostre conoscenze la diagnosi batteriologica
della peste si fa con l'esame microscopico, con la coltura nei mezzi nutritivi e con l'inoculazione del materiale pestoso negli animali (cavie,
topi) per via intraperitoneale, o sottocutanea, o delle mucose, o per via
cutanea, sfregando la sostanza sulla
pelle rasata o depilata. Isolato il bacillo della peste si può ricorrere per
la sua identificazione alla reazione
agglutinante col siero specifico.

Le maggiori difficoltà per l'accertamento della diagnosi si incontrano quando il materiale sospetto è in putrefazione; in tal caso non si può fare assegnamento sulle colture nei mezzi nutritivi, dove facilmente i germi saprofiti prendono il sopravvento, ed anche le inoculazioni negli animali possono dopo un certo tempo non rispondere allo scopo, o perchè i germi della peste sono già scomparsi nella concorrenza coi germi della pu-

Allo stato attuale delle nostre coscenze la diagnosi batteriologica per l'azione dei prodotti del processo
ella peste si fa con l'esame microopico, con la coltura nei mezzi nusopravvento altri germi patogeni coesitivi e con l'inoculazione del masistenti nel materiale in esame.

Difatti, esaminando cadaveri di topi putrefatti sicuramente pestosi, Kister e Schumacher (1), che fecero uno dei lavori più accurati su questo argomento, sopra quarantatrè esperimenti solo in ventisei poterono stabilire sicuramente, con l'inoculazione negli animali, la diagnosi di peste, mentre in diciasette la prova diede risultato negativo.

Dopo sette fino a ventidue giorni di putrefazione alla temperatura di 10° C. la peste si poteva dimostrare con questo metodo regolarmente, al ventitreesimo giorno si ebbe il primo risultato negativo, e negli undici cadaveri conservati più di ventidue giorni solo in cinque si potè stabilire con sicurezza la diagnosi di peste. Tenendo invece i cadaveri alla tempe-

ratura di 20° C., l'esperimento negli animali diede risultato positivo in dieci casi e negativo in undici, in queste condizioni poterono stabilire regolarmente la diagnosi di peste, soltanto fino al sesto giorno. Già dopo sette giorni ebbero un risultato negativo per tre positivi, e più in là sopra dodici cadaveri di topi esaminati dall' ottavo al quindicesimo giorno solo in due (e cioè in uno di otto giorni ed in un altro di undici) poterono stabilire la diagnosi di peste.

Di quì la sentita necessità di ritrovare un metodo il quale permetta di fare la diagnosi sopra un materiale pestoso in putrefazione anche quando non è più dimostrabile in esso il bacillo della peste.

Grysez e Wagon (2) tentarono di applicare a questo scopo la fissazione del complemento per la ricerca di antigeni specifici in estratti di organi di animali di laboratorio (topi, cavie), morti di peste sperimentale e in diverso grado di putrefazione. Essi poterono constatare che dosi notevoli di complemento sono fissate quando si mette a contatto siero antipestoso con estratti di questi organi, mentre non sono fissate neanche minime dosi se, invece del siero antipestoso, si adopera siero normale, siero antidifterico, siero antitetanico, ecc., oppure invece di estratto di organi pestosi, estratto di organi non pestosi in qualunque grado di putrefazione. Constatarono inoltre che la reazione è tanto più netta quanto più è avanzato il grado di putrefazione degli organi, crescendo la quantità di complemento fissata coll'aumentare della putrefazione. Così in organi pestosi conservati in soluzione fisiologica ebbero risultato positivo al trentasettesimo giorno, nel formolo all' 1 010

al *trentunesimo*, nella glicerina al *diciottesimo* e non più al trentunesimo giorno.

Per quanto mi sappia queste ricerche non furono ancora controllate da altri osservatori, per cui mi proposi di fare qualche esperienza di riprova sopra estratti di milza e di fegato (*) di topi morti di peste sperimentale e tenuti alla temperatura di 18° – 20° C. Gli estratti venivano preparati seguendo una tecnica eguale a quella usata nel laboratorio di Wassermann per la preparazione dell' antigene per la siero-diagnosi della sifilide:

ad *una* parte di organo, finemente triturata, aggiungevo *quattro* parti di soluzione fisiologica di Na Cl al 0,85 0₁₀ contenente il 0,5 0l₀ di fenolo; mettevo la soluzione in un recipiente di color bruno e infine in un apparecchio da scuotere, tenuto in movimento per ventiquattro ore, quindi centrifugavo e decantavo il liquido che, dopo sedimentazione, rappresentava l'antigene pronto per l'uso.

I risultati non furono però soddisfacenti: la fissazione del complemento mi diede risultato positivo solo sino al *sesto* giorno.

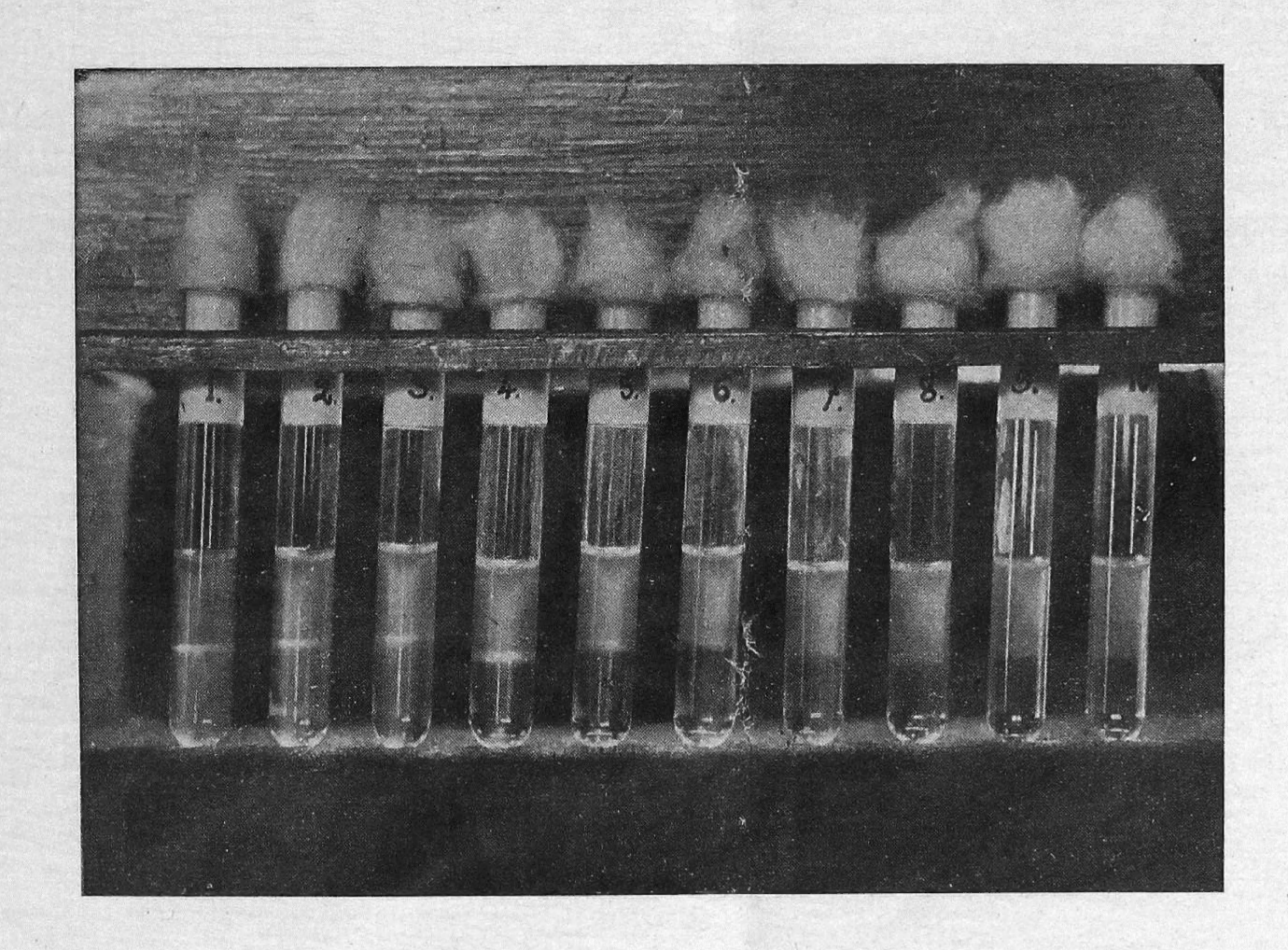
Evidentemente la fissazione del complemento nella diagnosi della peste sopra cadaveri putrefatti non aveva maggior valore della inoculazione negli animali.

Volli allora vedere se negli estratti degli organi pestosi esistesse un precipitinogeno specifico, capace di dare, con la precipitina del siero antipestoso, una reazione di precipitazione,

^(*) Prescelsi questi organi giacchè sono quelli che di solito presentano il maggior numero di bacilli.

L'IGIENE MODERNA Vol. 6°, n.º 8

Piras - La reazione delle precipitine come mezzo di diagnosi della peste.



Questa figura riproduce l'esperienza fatta con 0.5 cc. di estratto di organo di topo pestoso, morto da 20 giorni, e quantità decrescenti di siero antipestoso (0.5, 0.2, 0.1, 0.05, 0.025, 0.0125 0.00625).

L'anello di precipitazione si ha nei tubi 1-6; nel tubo 7 si ha solo n vago accenno; non si ha nei tubi di controllo 8, 9, contenenti ognuno 0.5 cc. d'estratto di organo pestoso e 0.5 cc. di siero non antipestoso, e 10, contenente 0.5 cc. d'estratto d'organo non pestoso e 0.5 cc. di siero antipestoso.

- SE STE

1.4

144

. Jakon

14.

in ba

P3:::::

the first property of the contract of the cont

No Line

6.6

la quale potesse servire per la diagnosi, analogamente a quanto A. Ascoli e Valenti (3) prima, A. Ascoli (4), Bierbaum (5), Pfeiler (6), Roncaglio (7), Zibordi (8), Favero (9), Granucci (10), De Gasperi (11), Casalotti (12), Lebre (13), ecc., poi hanno trovato per il carbonchio ematico, A. Ascoli (14) prima, Silva (15), Iwicki (16), Zagaja (17), Isabolinsky e Patzewitsch (18), Gauss (19), ecc., poi per il mal rosso dei suini, Reinhart (20) per l'infezione da paratifo negli animali, Hecht (21) per il carbonchio sintomatico.

Che nel siero antipestoso esistessero precipitine specifiche per i filtrati di colture di bacillo della peste era già stato dimostrato dalle ricerche di Kraus (22), confermate da quelle di Taranuchin (23) e di Bielonowsky (24), a me non restava quindi che ricercare il precipitinogeno specifico negli organi pestosi.

Con esperienze preliminari mi assicurai dell' esistenza delle precipitine specifiche nel siero antipestoso di cui ero in possesso (un siero agglutinante il bacillo della peste, del titolo 1/1000, preparato dall' Istituto sieroterapico e vaccinale di Berna) e cercai dimostrarne la quantità.

Adoperai perciò come precipitinogeno un estratto di bacilli della peste, ottenuto da una sospensione in acqua distillata, tenuta nell' apparecchio da scuotere in movimento per ventiquattro ore, e (previa aggiunta del 0,5 0/0 di di fenolo) centrifugata sino ad avere un liquido limpido. Questo liquido rappresentava l' estratto, il quale era dunque preparato col processo seguito da Wassermann e Citron per preparare le aggressine artificiali acquose.

l'er la reazione di precipitazione seguii la tecnica proposta da Fornet (25), con la quale si ha una precipitazione in forma di anello quando si versi in tubetti di assaggio il siero contenente la precipitina e si sovrapponga ad esso l'estratto contenente il precipitinogeno.

Questo metodo ha il vantaggio di rendere evidente la reazione anche per minime quantità di precipitinogeno e permette l'uso di liquidi non assolutamente limpidi e non sterili, giacchè la reazione positiva si ha entro due ore al massimo, quindi prima che lo intorbidamento che consegue allo sviluppo abbondante di germi possa mascherarla.

I risultati ottenuti sono esposti nella tabella a pag. 6:

Questa esperienza confermava che nel siero antipestoso agglutinante di cui disponevo esistevano, al titolo di 1: 160, precipitine specifiche rispetto ad un estratto di bacilli della peste.

Passai quindi alla ricerca del precipitinogeno specifico negli estratti di milza e di fegato di topi e cavie morti di peste sperimentale, preparati come ho già detto.

I risultati ottenuti furono subito molto soddisfacenti: nella superficie di contatto del siero antipestoso con lo estratto degli organi si formava sempre, quasi istantaneamente, un anello di precipitazione, che dopo qualche minuto diventava evidentissimo, mentre non si formava mai nei controlli fatti sostituendo al siero antipestoso il siero normale di cavallo, il siero antidifterico, il siero antistreptococcico, il siero antidiplococcico ecc., diluiti o non, freschi o inattivati a 55° C., da 1 ora a 48-50 ore, oppure adoperando, al posto del materiale pestoso, estratto di fegato e milza di topi morti in seguito ad inoculazione di bacillo thypi murium, di bacillo Ratten-Danytz, di bacillo del carbonchio, di bacillo *suisepticus*, o morti per azione prolungata del cloroformio, della anidride solforosa, ecc.

Tutti i metodi provati per l'estrazione del precipitinogeno, e che più che altro si differenziano per il liquido di estraa dieci parti di soluzione fisiologica di Na Cl, e nel filtrare il liquido così ottenuto sul quale si fa agire il siero. Esso ha sugli altri il vantaggio della semplicità e della rapidità, e per questo lo preferii nelle mie ricerche.

Estratto di	Siero	Soluzione	del	Comparsa della reazione di précipitazione		
bacilli pestosi	in esame	di Na Cl	subito	dopo 5' a 37 ₀ C.	dope 2 or a 37o 0	
0,5 cc.	0.1 cc.	sino ad 1 cc.	<u>+</u>	- .	4-4-	
	0.05		\ - .	+	++-	
	0.025 "			+		
"	0.0125 "			- <u> </u>	44	
n.	0.00625 "				+	
	0.003125	. "			土	
	0.0015625 "		<u>-</u>		_	
	⊢ — reazione pr	ecipitante molto evi	dente			
	十 = " - ":.	bene evidevid	lente lente		(*)	
<u> </u>	· 	" dub	bia ativa			

I risultati dei controlli fatti con estratti di bacilli non pestosi o con siero non antipestoso furono sempre negativi.

zione, mi corrisposero egualmente bene, così mi corrispose anche bene il metodo proposto da A. Ascoli per l'estrazione del precipitinogeno specifico da organi carbonchiosi, che consiste nel far.bollire per 5' una parte dell'organo in esame, finemente triturata, con cinque

Per la estrazione del precipitinogeno l'acqua distillata però è preferibile alla soluzione fisiologica di Na Cl colla quale l'estratto ha densità maggiore del siero, il che rende difficile, nei tubetti d'assaggio, il galleggiamento dell'estratto, quando le ricerche si fanno col siero precipitante diluito.

Accade poi abbastanza spesso che

^(*) Questi segni hanno eguale significato anche nelle tavelle seguenti.

gli estratti, anche filtrati ripetutamente alla carta o attraverso la lana di amianto, rimangano opalescenti quindi non adatti per la reazione. In tali casi si riesce ad ottenere un liquido perfettamente limpido filtrandolo attraverso un batuffolo di lana d'amianto sotto pressione.

Sperimentai col metodo sopradescritto su estratti di diversi organi di topi pestosi (milza, fegato, polmoni, cuore, reni, muscoli) e trovai risultati diversi secondo i diversi organi, come è esposto nella seguente tabella:

Organo	Quantità di estratto	Siero antipestoso	Soluzione fisiologica di Na Cl.	re	eazione ecipita dopo 5' a	zione dopo 2 ore
Miles	0.5.00	0,1 cc.	sino ad 1 cc.		37° C.	a 37° C.
Milza Fegato	0,5 ec.	"	m and the co.			1-1-1-
Polmone	3)	"	"		+	
Cuore	"	"	,			-
Rene	. 11	"	n .			-
Muscolo	n	,	n			

I risultati dei controlli fatti con estratti di organi non pestosi o con siero non antipestoso furono sempre negativi.

Come si vede la maggior quantità di precipitinogeno si ottiene adoperando il fegato e la milza, perciò nelle ricerche ulteriori mi servii di estratti ottenuti da questi organi messi insieme.

Dopo ciò passai a studiare per quanto tempo nei cadaveri dei topi morti di peste e lasciati putrefare si potesse far la diagnosi colla reazione delle precipitine.

Inoculai perciò per via sottocutanea con bacilli pestosi un certo numero di ratti bianchi e di decumani (*), quando essi venivano a morire, i cadaveri erano tenuti in un ambiente nel quale la temperatura oscillava tra 22°-25° C., e a diversi periodi sag-

^(*) Mentre eseguivo queste esperienze ebbi occasione di esaminare un topo pestoso proveniente da un capannone del porto, in cui si era sviluppata una limitata epizoozia pestosa nei topi, il cadavere era in stato di discreta putrefazione per cui, senza grande difficoltà, riuscì al Prof. Zirolia, Aiuto dell' Istituto, di isolare il bacillo della peste coll'inoculazione nella cavia; fatta la prova della reazione delle precipitine questa mi diede risultato nettamente positivo.

giavo col metodo anzidetto l' estratto di milza e di fegato. Contemporaneamente facevo sempre colture per striscio su gelatina e su agar con succo gangliare, con polpa splenica e con sangue del cuore. Inoculavo quindi una cavia per via cutanea con un pò di polpa splenica, cioè rasando abbondantemente la pelle dell'addome, e su questa

superficie strofinando la quantità maggiore possibile di materiale, ed una altra cavia per via sottocutanea, mettendo nel modo più sterile possibile un pezzo di milza in una saccoccia fatta sotto la cute.

Per maggior intelligenza riproduco il protocollo di una esperienza:

Topo morto di peste da venti giorni e tenuto alla temperatura di 22º-25º C.

Estratto	Siero	Soluzione	Comparsa della reazione di precipitazione			
organo pestoso	antipestoso	di Na Cl.	subito	dopo 5' a 37., C.	dopo 2 ore a 37º C.	
0.5 cc.	0. 5 cc.	sino ad 1 cc.	+	++		
"	0. 2	11		-		
"	0. 1 "	"		+		
,,	0. 05 "	n n				
"	0. 025 "	"	-	1 4		
"	0. 0125 "	"		-		
n	0.00625 "	n		-		

I risultati dei controlli fatti con estratto di organi non pestosi e con siero non antipestoso furono sempre negativi.

Contemporaneamente a queste esperienze, in cui tenendo fissa la quantità dell'estratto variavo le quantità di siero, ne facevo sempre altre nelle quali tenevo fissa la quantità di siero e variavo la quantità di estratto.

Ricercavo così sino a quanto potevo spingere la diluizione dell'estratto senza

che il risultato nella reazione si modificasse.

I risultati di queste ricerche mi erano utili anche, come già quelli delle precedenti, per poter paragonare la quantità di precipitinogeno estraibile nelle diverse esperienze e per vedere se questa quantità subisse modificazioni in rapporto col grado di putrefazione dei cadaveri dei topi. Anche di queste esperienze riproduco un protocollo:

Topo morto di peste da ventisei giorni e tenuto alla temperatura di 22º-25º C.

Estratto		Siero	Soluzione fisiologica	de	Comparsa della reazione di precipitazione		
organo pest	oso	antipestoso	- di Na Cl.	subito	dopo 5' a 370 C.	dopo 2 ore a 37 ₀ C.	
0. 5	cc.	0.1 cc.	sino ad 1 cc.	+			
0. 2	"	n	n	-	+	+++	
0. 1	n	<i>"</i>	, ,,	-		++-	
0. 05	n	,,	"		-		
0. 025	11	**	n		_		
0. 0125	· 11	,,	· ·		-	<u>+</u>	
0.00625	"	"	,,				

I risultati dei controlli fatti con estratti di organi non pestosi o con siero non antipestoso furono sempre negativi.

I risultati ottenuti da tutti i topi esaminati, sia facendo la ricerca diretta del bacillo della peste colle colture, sia facendo la ricerca indiretta colla inoculazione cutanea e sottocutanea nelle cavie, sono riassunti nella seguente tabella a pag. 10.

Questa tabella permette di rilevare il valore della reazione delle precipitine per stabilire la diagnosi su d'un materiale pestoso abbandonato alla putrefazione.

Mentre infatti l'isolamento diretto del bacillo della peste mi riuscì solo sino al *quinto* giorno e non più al sesto e l'isolamento per mezzo dell'inoculazione del materiale per via cutanea e sottocutanea rispettivamente sino al decimo e non più al dodice-simo (però dopo il sesto giorno irregolarmente) e al dodicesimo giorno e non più al quattordicesimo, la reazione delle precipitine riuscì sempre positiva sino al sessantottesimo giorno, quando i cadaveri dei topi erano già disseccati.

È da notare però che mentre 0,5 cc. di estratto al *terzo* o *quarto* giorno dalla morte degli animali dava reazione ben evidente anche con 0.00625 cc. di siero antipestoso, al *ventesimo* giorno questa si aveva soltanto con 0.0125 cc., al *cinquantasettesimo* giorno solo con 0.05 cc.

Risultati delle ricerche istituite per accertare la diagnosi di peste mediante:

a) le colture fatte direttamente dal materiale in esame, b) l'inoculazione cutanea nella cavia,

c) l'inoculazione sottocutanea nella cavia,

d) la reazione delle precipitine,

sopra cadaveri di topi morti di peste e tenuti a 22º - 45º C.

N. giorni trascorsi dalla morte dell'anim.	Stato di conservaz. del cadavere	Colture fatte direttamente dal materiale in esame		Esito ell' inocula anea nella			d	Esito ella inocu sotto cui nella ca	ilazione anea		Rea- zione delle preci- pitine
1	buono	bacilli pestosi	la cavia m	uore di peste	all'8° g	iorno	la cavia	muore di pes	te al 6º	giorno	posit.
2	,,	"	n	n	10o	. "	н	,,	50	.,,	. "
3	putr. iniz.	"	17	n	90	"	n	"	70	,,	"
4	"	» n	,	n	. 9 ₀	"	n	n	70	"	n
5	putref.	"	n	,,	110	"	n	d'inf. mis	ita al 3º	n	n
6	,,	assenz. di bac. pestosi	n	,,	60	"	"	di peste	all'80	"	n
8	,,	, ,	n	vive			n	"	50	,,,	"
10	putr. avan.	n	, m	uore di peste	all'8° g	iorno	,,	, n	90	,,	n
12	"	,,	, ", ", ", ", ", ", ", ", ", ", ", ", ",	vive			"	n	80	n	. "
14	putr. avan.	· · ·	n	,,			,,,	vive			V
16	,,	n	,,	n			"	, n			"
18	19	, ,	"	n	,		,,	"			n
20	n	,,	"	n			"	n			n
23	"	n	· ·	ø			n				v
26	,,	,,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	"	734		"	μ			"
29),	n n	H	n		, 13	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	"			,,
32		"		11			31.	,,			, D
36	inizio dissecc.	, 110-1	, n	,,			"	п			79
40	"	.,	11	"			"	"			,,
44	dissece.	n	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	19			н	н			14
48	,,		n	11	104		"	9.8	1 -		"
52	, ., ,,	n	n	. 11	W1 1		,,,	n			91
56	21	W	: H	и			U	n n			"
68	,,		u	,,			, ,,	ų			ų
Cita			1							Ì	

Inoltre mentre lo stesso estratto, pochi giorni dopo la morte dei topi anche se diluito 1: 120 dava la reazione delle precipitine con 0.1 cc. di siero antipestoso, al ventiseiesimo giorno la dava solo diluito 1: 60, al cinquantasettesimo giorno diluito 1: 30 e infine al sessantottesimo giorno colla diluizione: 1: 20.

Da queste esperienze lio avuto una estesa conferma delle precedenti, le quali mi autorizzano ad affermare che, mediante la reazione delle precipitine, si può fare la diagnosi di peste nei cadaveri dei topi abbandonati alla putrefazione fino al sessantottesimo giorno, vale a dire quando la diagnosi non è possibile coi soliti metodi.

Finora io avevo sperimentato sopra

un solo topo per i singoli periodi della putrefazione, però per meglio accertare la portata del metodo e la costanza dei suoi risultati ripetei le esperienze sopra trenta decumani, che poi esaminai al decimo, dodicesimo e quindicesimo giorno dalla morte; i cadaveri furono tenuti, ben inteso, alla temperatura solita di 22° - 25° C.

Prescelsi questi periodi perchè, come mi risultava dalle esperienze riportate nella tabella precedente, segnavano il punto in cui, colle inoculazioni negli animali, il risultato incominciava ad essere dubbio e frequentemente negativo.

I risultati di questa serie di ricerche sono esposti nelle seguenti tabelle:

Risultati delle ricerche istituite per accertare la diagnosi di peste mediante:

a) le colture fatte direttamente dal materiale in esame,

b) l'inoculazione cutanea nella cavia,

e) l'inoculazione sottocutanea nella cavia,

d) la reazione delle precipitine, sopra cadaveri di topi morti di peste da dieci giorni e tenuti a 22º - 25º C.

N. d'ordine	Stato di conservazione del cadavere	Colture fatte direttamente dal materiale in esame	Esito della inoculazion cutanea nella cavia	e Esito della inoculazione sottocutanea nella cavia	Reazione delle precipitine
1	putr. avańz.	ass. di bac. pestosi	la cavia vive	la cavia muore di peste al 9º g.	positiva
2	"	n	n n	vive .	
3	n.		muore di peste al 13º	g. " muore di peste all'8° g.	. 29
4	- u ,	1 11	" vive	" muore d'inf. mista al 4º g.	w-
5	***	n	" muore di peste al 9º	g muore di peste all'11º g.	N.
6	n	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	" vive	" vive	3)
7	n .	n A	" muure di peste all'11º	g. " muore di peste all'8" g.	ν
8	,,	, ,	, vive	n n 0, n	de la
9	n		,, ,,	» vive	59
	11	n	" muore di peste all'8°	g. " muore d'inf. mista al 4° g.	**

Risultati delle richerche istituite per accertare la diagnosi di peste mediante:

- a) le colture fatte direttamente dal materiale in esame,
- b) l'inoculazione cutanea nella cavia,
- c) l'inoculazione sottocutanea nella cavia,
- d) la reazione delle precipitine, sopra cadaveri di topi morti di peste da dodici giorni e kauti a 22°-25°.

N. d'ordine	Stato di conservazione del cadavere	Colture fatte direttamente dal materiate in esame	Esito dell' inoculaz. cutanea nella cavia	Esito dell'inoculazione sottocutanea nella cavia	Reazione delle precipitine
11	putref. avanz.	assen, di bac. pestosi	la cavia vive	la cavia muore di peste al 6º giorno	positiva
12	e n	,,	"	" " 80 "	
13	n	я	n	" vive	n
14	n	,,	(" muore d'inf. mista al 3° "	n
15	n	ы	11	" vive	n
16	11-	,,	11	" muore di peste al 100 "	*
17	, ,,	,,	n	» vive	The world
18	***	,,	"	n	н
19	,,	,	, "	" muore di peste al 7º "	"
20	19	"	"	" vive	v

Da queste tabelle si vede che:

- 1) colle colture dirette nei mezzi artificiali non mi è riuscito di isolare il bacillo della peste dai cadaveri dei topi in putrefazione dopo il *decimo* giorno;
- 2) coll'inoculazione cutanea nella cavia mi è riuscito di isolarlo dopo dieci giorni in quattro casi su dieci e quindi nel 40 0/0 dei casi, mentre non mi è riuscito mai dopo dodici e quindici giorni;
- 3) coll'inoculazione sottocutanea invece ottenni migliori risultati giac-chè mi riuscì di isolare il bacillo della peste in *sette* casi su *dieci*, e quindi nel 70 0/0 dei casi, dopo *dieci*

giorni, in cinque casi sopra dieci, e quindi del 50 0/0 dei casi, dopo dodici giorni, tuttavia dopo quindici giorni il risultato fu negativo nella totalità dei casi, dieci su dieci;

4) migliori risultati ottenni sempre colla reazione delle precipitine, essendomi essa riuscita costantemente positiva dopo dieci, dodici, quindici giorni di putrefazione.

Questo processo poi, oltre alla sicurezza e costanza del risultato, ha pure il vantaggio della semplicità e speditezza, difatti, mentre coll'inoculazione negli animali dobbiamo aspettar *tre*, quattro e più giorni, per conoscere l'esito della prova, la reazione delle Risultati delle ricerche istituite per accertare la diagnosi di peste mediante:

a) le colture fatte direttamente dal materiale in esame,

b) l'inoculazione cutanea nella cavia,

c) l'inoculazione sottocutanea nella cavia,

d) la reazione delle precipitine,

sopra cadaveri di topi morti di peste da quindici giorni e tenuti a 22º 25º

N. d'ordine	Stato di conservazione del cadavere	Colture fatte direttamente dal materiale in esame	Esito della inoculazione cutanea nella cavia	Esito della inoculazione sottocutanea nella cavia	Reazione delle precipitine
		1			San Tillaria
21	putrefaz. avanzatissima	assenza di bac. pestosi	la cavia vive	la cavia vive	positiva
22	n	n	,, ,,	n n	и
23	<i>n</i> .	n	"	n n	n
24	"	,,	" "	" "	, n
25	. "	"	W	n h	n
26	<i>y</i> , -	"	ų v	n n	"
27	"	n	<u>"</u> "	יי ע	*
28	"	,	<i>n n</i>	,, ,,	n
29	"	n	· n	u w	n'
30	"	"	n "	и и	,,,

precipitine si fa in pochi minuti ed il risultato si può avere istantaneamente o al massimo entro due ore.

* *

Il metodo può trovare utile applicazione nella vigilanza sui topi dei porti e delle navi che vi giungono da paesi infetti di peste.

Accade infatti frequentemente tanto nei magazzeni portuali, come nelle stive dei bastimenti, di trovare cadaveri di topi in avanzata putrefazione e sui quali si devon fare delle indagini per escludere od accertare la diagnosi di peste.

Evidentemente nella reazione delle precipitine da me studiata, noi abbiamo un mezzo più rapido e più sicuro, per raggiungere lo scopo, che non l'inoculazione negli animali.

Qualche volta però non si può fare l' indagine sui topi perchè per una ragione qualunque furono distrutti o dispersi e non abbiamo a disposizione che le loro feci o le merci con esse inquinate. Mi è sembrato perciò interessante di provare se, colla reazione delle precipitine, si riuscisse a dimostrare la provenienza pestosa di queste feci anche quando non si riesce più a isolare da esse il bacillo della peste.

Maassen (26) riuscì a dimostrare i bacilli pestosi solo dopo un giorno nelle feci secche e fino a quattro giorni nelle feci tenute umide artificialmente, Otto (27) li trovò vivi da uno a tre giorni, a seconda della temperatura cui erano tenute.

lo presi le feci di topi inoculati di peste e le tenni all'oscuro e alla temperatura media di 15° C. in una sca-

tola di Petri, quindi a diverso periodo di tempo emulsionavo una diecina di coccole fecali in 10–15 cc. d'acqua distillata, lasciandole per un' ora a 37°, e poi ne facevo l'estratto seguendo lo stesso metodo di A. Ascoli, che, anche per questo materiale, mi diede risultato migliore degli altri per la rapidità.

Riporto nella seguente tabella i risultati ottenuti:

Risultati delle ricerche fatte su feci di topi pestosi tenute all'oscuro e alla temperatura media di 15° C.

Num. dei giorni trascorsi dall' emissione delle feci		ulazione sottocutanea n	ella cavia	Reazione delle precipitine
2	la cavia muo	re d'infez, mista al 1	2º giorno	positiva
3	<i>n</i>	di peste all'	8° "	"
4	n	\mathbf{r}	7° "	n _
5	, ,,	vive		· n
7	n	n		n.
10	,,	. <i>p</i>		, ,
15	n .	\boldsymbol{n}		"
20	"	"	1	n
30		. 11		"
40	n	n -		Special Comments of the commen
	e in a part give e		to party	Maril Harris Town

Da queste esperienze si vede che la reazione delle precipitine può servire a dimostrare l'origine pestosa delle feci dei topi anche dopo *quaranta* giorni dalla emissione, dopo un periodo cioè assai più lungo di quello in cui si può stabilire la diagnosi coll' inoculazione negli animali.

Anche quì si vede che la quantità di siero necessaria per ottenere la reazione va aumentando colla durata della conservazione infatti il giorno dell'emissione bastano 0.02 cc. di siero per dare la reazione con 0.5 cc. di estratto di feci, dopo dieci giorni ne occorrono 0.05 cc., dopo venti 0.1 cc. e dopo quaranta 0.2 cc.

Riassumendo io credo di aver dimostrato: che negli organi degli animali (topi e cavie) morti di peste esiste un precipitinogeno specifico per le precipitine del siero antipestoso, il quale persiste dà una reazione caratteristica anche nei cadaveri in avanzatissima putrefazione; che la stessa sostanza si trova nelle feci dei topi pestosi; che questa reazione, essendo nettamente specifica, può essere utilizzata per accertare la diagnosi di peste anche quando, per lo stato di avanzata putrefazione o di essiccamento, tutti gli altri mezzi di diagnosi falliscono.

Per apprezzare la praticità del metodo da me proposto bisogna anche tener conto della facilità con cui possiamo procurarci il siero antipestoso dagli istituti sieroterapici o con cui possiamo produrlo nel laboratorio.

Io ho trovato che tanto il siero

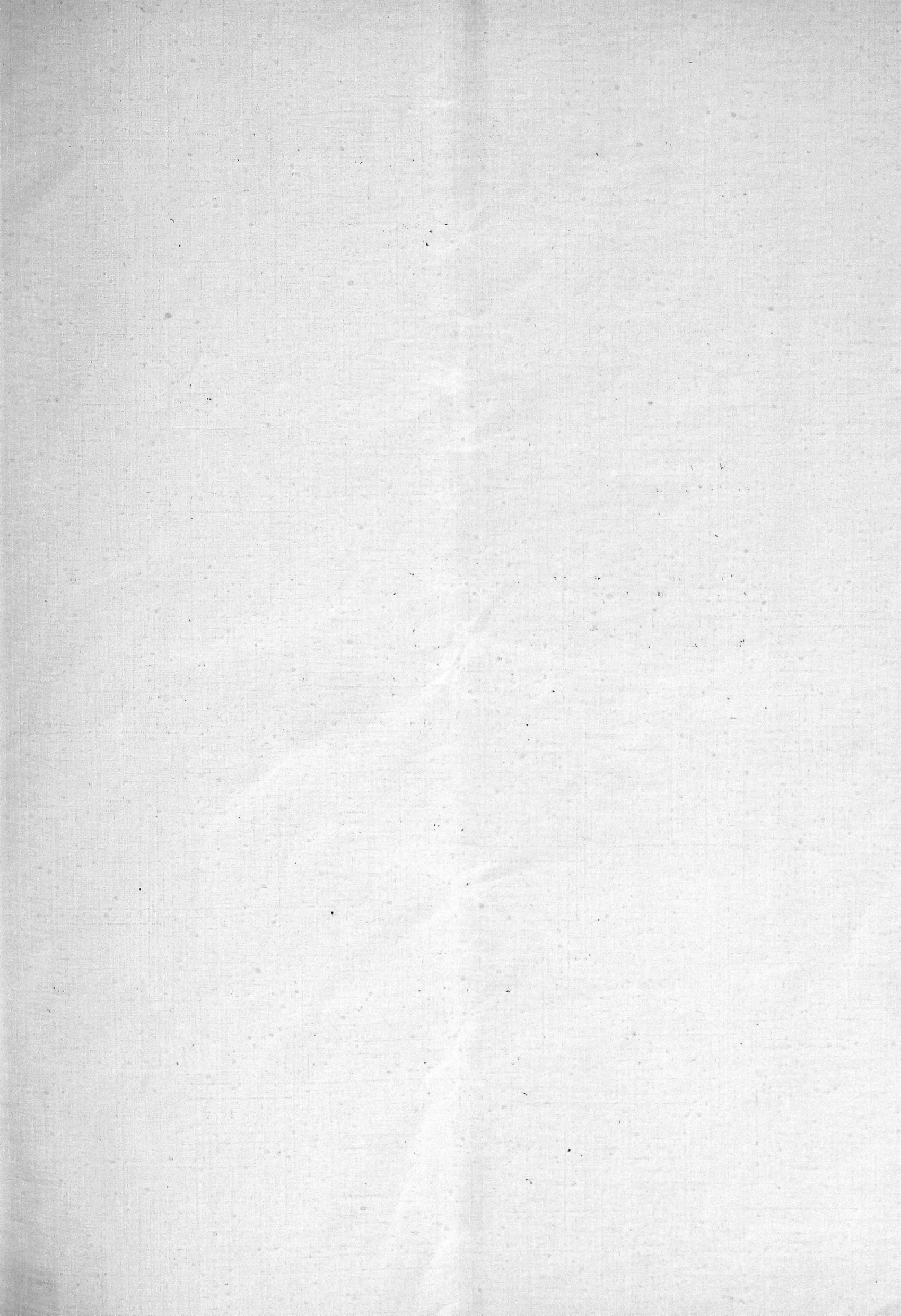
antipestoso agglutinante del titolo 1: 1000, come quello del titolo 1: 750, come il siero antipestoso preparato a scopo terapeutico dall' Istituto sieroterapico e vaccinale di Berna servono egualmente bene per la reazione. Nel corso delle mie esperienze poi me ne ho procurato immunizzando un coniglio; sono state sufficienti due iniezioni sottocutanee, una in peritoneo e una intravenosa, fatte di cinque in cinque giorni, inoculando complessivamente nove colture uccise di bacillo della peste, su tubi comuni di obliquo, dell'età di quattro agar giorni, per ottenere un siero il quale aveva un titolo precipitante uguale agli altri sieri adoperati.

Spero perciò che il metodo della reazione delle precipitine troverà larga, applicazione nella profilassi della peste, di cui l'accertamento rapido e sicuro della diagnosi nei topi e nei materiali pestosi è uno dei cardini fondamentali.

LAVORI CITATI

- 1) Kister und Schumacher. Zeitschr. f. Hyg. Bd. 51.
- 2) Grysez et Wagon C. R. Soc. de Biologie, t. 70.
- 3) A. Ascoli e Valenti Biochimica e Terapia sper. t. II.; La Clinica Veterinaria, 1910, ecc.
- 4) A. Ascoli La Clinica Veterinaria, 1911; C. R. Soc. Biologie, t. LXX; Centralbl. f. Bakt. Abt. 1. O. Bd. 58, ecc.
 - 5) Bierbaum Berl. tierärztl. Woch, 1911.
 - 6) Pfeiler " " " "
 - 7) Roncaglio La Clinica Veterinaria, 1911.
 - 8) Zibordi Il Nuovo Ercolani, 1911.
 - 9) Favero La Clinica Veterinaria, 1911.
 - 10) Granucci " " "
- 11) De Gasperi Giornale R. Accad. Veter. di Torino, 1911.
- 12) Casalotti Biochimica e Terapia sper. t. III.
 - 13) Lebre Zeitschr. f. Immunitätserf Bd. 12.

- 14) A. Ascoli La Clinica Veterinaria, 1911, 1912, ecc.
 - 15) Silva La Clinica Veterinaria, 1912.
 - 16) Iwicki-Berl. tierärztl. Woch., 1912.
 - 17) Zagaja " " "
- 18) Isabolinsky und Patzewitsch Centralbl. f. Bakt. O. Abt. 1. Bd. 67.
 - 19) Gauss. Centralbl. f. Bakt. Ref. Bd. 56.
- 20) Reinhart Zeitschr. f. Fleisch u. Milch Hyg., 1912.
- 21) Hecht Centralbl. f. Bakt. O. Abt. 1., Bd. 67.
 - 22) Kraus Wien. klin. Woch. 1897.
- 23) Taranuchin, rif. in Baumgarten's Jahresbericht, 1903.
- 24) Bielonowsky Arch. de Sciences biol. de St. Petersb., 1904.
 - 25) Fornet Münch. mediz. Woch., 1906.
- 26) Maassen Arb. a. d. Kais Ges. Amte, Bd. 19.
- 27) Otto Zeitschr. z. secks, Geb. v. R. Koch, 1903.



L'IGIENE MODERNA

PERIODICO MENSILE - Esce il 15 d'ogni mese



DIRETTORI:

PROF. DOTT. PIETRO CANALIS : Direttore dell' Istituto d'Igiene della R. Università di Genova.

ING. PROF. GIUSEPPE EREDE
Consigliere provinciale sanitario
Genova.

REDATTORI CAPI:

DOTT. LUIGI PIRAS
Assistente nell'Istituto d'Igiene
della R. Università di Genova,

ING. GUGLIELMO PALMIERI
Ingegnere Civile
Genova.

COLLABORATORI:

Ing. G. Antonj, Savona — ing. R. Bentivegna, Roma — Prof. G. Bordoni-Uffreduzzi, Milano — Ing. G. Camoch, Genova — Ing. C. Canayese, Genova — Ing. Prof. T. Canessa, Genova — Ing. G. Celle, Genova — Ing. G. Cienni, Genova — Arch. Prof. G. Coppedè, Genova — Ing. F. Danesi, Roma — Prof. G. De-Rossi, Perugia — Ing. C. Ferrari, Torino — Prof. E. De-Mattel, Catania — Prof. A. Di-Vestea, Pisa — Prof. C. Gorini, Milano — Prof. B. Gosio, Roma Prof. G. Loriga, Roma — Prof. A. Maggiora, Padova — Prof. Arch. G. Misuraca, Genova — Dott. E. Momicijano, Torino — Ing. E. Monaco, Roma — Prof. E. Monti, Spezia — Prof. D. Ottolenghi, Siena — Ing. S. Picasso, Genova — Dott. G. Risso, Genova — Ing. F. Rivera, Genova — Prof. G. Q. Ruata, Bologna — Prof. A. Sclavo, Siena — Ing. E. Solari, Genova — Ing. G. Tallero, Cenova — Prof. R. Vivante, Venezia — Prof. G. Zirolia, Genova.

ANNO VI - N. 8 - AGOSTO 1913

CONDIZIONI D'ABBONAMENTO:

Per l'Italia L. 8 annue - Per l'estero, spese postali in più - Un num. separ. L. Una

INSERZIONI A PAGAMENTO:

Per ogni numero: Una pagina L. 30 – ½ pagina L. 16 – ¼ di pagina L. 9 Ripetendosi l'inserzione per 3 numeri successivi sconto 10 % – per 6 numeri successivi sconto 20 % e per 12 numeri successivi sconto 30 %.

PAGAMENTO ANTICIPATO

Amministrazione e Redazione: Via XX Settembre, N. 3-2

Editori: F. FUMAGALLI & C. - GENOVA